This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

2 514 346

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÈTÉ INDUSTRIELLE (11) N° de publication :

(A n'atiliser que pour les commandes de reproduction).

PARIS

A2

DEMANDE DE CERTIFICAT D'ADDITION

(21)

Nº 81 19321

Se référant : au brevet d'invention n° 80 20477 du 24 septembre 1980.

- 33 32 31) Priorité revendiquée :
 - Date de la mise à la disposition du public de la demande........... B.O.P.I. « Listes » n° 15 du 15-4-1983.
 - Déposant : ROUSSEL-UCLAF, société anonyme régie par les articles 118 à 150 de les sociétés commerciales. FR.
 - 2 Invention de : François Mendy.
 - (73) Titulaire : Idem (71)
 - Mandataire : Marie-José Tonnellier, Roussel-Uclaf, 102, route de Noisy, 93230 Romainville.

Certificat() d'addition antérieur(s) :

Dans la demande de brevet principal déposée en France le 24 septembre 1980 sous le n° 80-20477, la demanderesse a décrit une nouvelle composition lipidique utilisable en diététique, réanimation et thérapeutique.

De nombreuses situations pathologiques chez l'homme nécessitent un apport important de lipides à titre de complément nutritif ou à titre thérapeutique. C'est notamment le cas dans les troubles de l'apport énergétique (en réanimation et dans les états de dénutrition, par exemple) et dans les situations 10 de troubles de la digestion des lipides ou de maladies métaboliques comme le diabète.

La demande de brevet principal a ainsi pour objet une composition lipidique, caractérisée en ce qu'elle contient comme substituants principaux :

- 15 A) Une huile contenant naturellement de l'acide X-linolénique éventuellement enrichie en acide X-linolénique, l'acide X-lino-lénique lui-même ou un ester de cet acide.
 - B) Des triglycérides à chaîne moyenne, c'est-à-dire des esters de glycérol d'acides gras contenant de 6 à 12 atomes de carbone.

L'acide %-linolénique de formule :

20

est un acide gras essentiel dont le rôle biologique a été décrit notamment par H. SPRECHER-CHUI LONGLEE BBA 1975, 398, p. 113 et H. SPRECHER J. BENERT BBA 1975, 398, p. 353.

Les différentes sources que l'on peut utiliser pour obtenir l'acide X-linolénique et les triglycérides à chaîne moyenne sont décrites dans la demande de brevet principal.

En particulier, la composition lipidique décrite peut contenir comme source d'acide \(\)-linolénique présent sous forme de 30 triglycérides, l'huile d'OENOTHERA BIENNIS ou d'OENOTHERA LAMARKIANA naturelle ou enrichie en acide \(\)-linolénique.

Cette huile est aussi une source d'acides gras essentiels qui constituent un matériel structural important de toutes les membranes cellulaires. Ces mêmes acides jouent également un rôle fonctionnel en tant que précurseurs de composés linéaires hydroxylés à 20 atomes de carbone et en tant que précurseurs des prostaglandines.

La demande de brevet principal décrit l'intérêt d'apporter

2514346

à l'organisme, dans de nombreuses situations pathologiques, un apport supplémentaire d'acide \[\frac{1}{2} - \] Linolénique.

En effet, il xiste une étape clé dans la transformation de l'acide linoléique en acide l'acide sur la voie de bio5 synthèse des prostaglandines : la désaturation en 26. Il s'agit d'une étape limitante, très régulée par des facteurs divers :

- l'insuline, les protéines sont des facteurs activateurs,

- les glucides, l'acide

- linolénique, le jeun, l'âge, le glucagon, l'adrénaline, l'hydrocortisone sont des facteurs inhibi10 teurs.

Fournir directement à l'organisme de l'acide Y-linolénique permet de remédier à la difficulté.

La demande de brevet principal décrit aussi l'intérêt d'apporter des triglycérides à chaîne moyenne purs et non par l'in-15 termédiaire d'une huile.

Les triglycérides à chaîne moyenne sont beaucoup mieux assimilables par l'organisme que les triglycérides à chaîne lonque, à savoir les esters de glycérol des acides gras contenant plus de 12 atomes de carbone et ceci même dans les cas où la 20 digestion est entravée. Les triglycérides à chaîne moyenne apportent des chaînons acétate et permettent ainsi au cours de nombreux syndromes de dénutrition, décrits dans la demande de brevet principal, l'élongation des acides gras polyinsaturés.

Pour les raisons qui précèdent, il était donc particuliè-25 rement avantageux d'associer une huile contenant naturellement de l'acide V-linolénique éventuellement enrichie en acide ou l'acide lui-même et des triglycérides à chaîne moyenne purs et non pas sous forme d'autres huiles.

La demanderesse a aussi mentionnée que la préparation des 30 constituants de la composition de l'invention de la demande de brevet principal peut être réalisée selon des méthodes connues dans la chimie des corps gras.

La demande de brevet principal a aussi pour objet une composition lipidique telle que définie ci-dessus, caractérisée en
35 ce qu'elle renf rme aussi de la vitamine B₂ apportée sous forme liposoluble notamm nt par l'intermédiaire du tétrabutyrate
de nitroflavine, de la vitamine A, de la vitamine C utile pour
la prévention des phénomènes d'oxydation, des constituants minéraux, des antioxydants tels qu la vitamine E.

40

La vitamine C peut être apportée avantag usement sous for-

me liposoluble, à savoir sous forme de palmitate d'ascorbyle.

La présente demande de certificat d'addition a pour objet une composition lipidique telle que définie dans la demande de brevet principal, à savoir :

- 5 une huile contenant naturellement de l'acide Y-linolénique éventuellement enrichie en acide Y-linolénique ou l'acide Y-linolénique lui-même ou un ester de cet acide;
 - des triglycérides à chaîne moyenne, c'est-à-dire des esters de glycérol d'acides gras contenant de 6 à 12 atomes de carbone,
- 10 caractérisée en ce qu'elle renferme en outre au moins un constituant vitaminique du groupe de la vitamine B_{12}^{\bullet} .

La vitamine B₁₂ peut être administrée avantageusement sous forme liposoluble, par exemple sous forme de palmitate de méthyle cobalamine ou de palmitate de dibencozyle.

15 Ces composés sont particulièrement intéressants dans toutes les réactions de transfert de méthyle.

La composition lipidique peut renfermer, en outre, de la vitamine A, du tétrabutyrate de riboflavine, du palmitate d'ascorbyle, des constituants minéraux, des antioxydants tels que 20 la vitamine E.

La présente demande a de plus pour objet l'application de la composition telle que définie précédemment, comme aliment ou supplément alimentaire répondant à des besoins spécifiques nutritionnels.

En premier lieu, la composition de l'invention est utilisable dans les troubles de l'apport énergétique : en réanimation et dans les états de dénutrition.

En second lieu, la composition de l'invention est utilisable dans toutes les situations où l'équilibre énergétique est 30 menacé par un trouble de digestion des lipides.

C'est le cas dans les affections caractérisées par une diminution de la lipase pancréatique, des insuffisances pancréatiques, une mucoviscidose, un trouble de l'absorption dû à une diminution de la surface de l'intestin grèle :

- 35 résection intestinale étendue, fistules, maladie c liaque, spru, iléit s t rminales grav s, diarrhées motrices ou à une diminuti n d s s la biliair s :
 - obstructi n intra ou extra hópatiqu d s canaux biliaires,
 - maladi chronique du par nchyme hépatiqu (hépatit),
- 40 p rturbati n du ycl ntér képatiqu des s le biliaires

c nsécutiv à une résection iléale.

C'est également le cas dans l s affections caractérisé s par un métab lisme déf ctueux au niveau de l'entérocyte : maladie coeliaque, insuffisance surrénale, hypobétalipopro
5 téinémie, sprue, abétalipoprotéinémie ou par une obstruction d s canaux lymphatiques d'origine malformative (lymphangiec-tasies intestinales), d'origine infectieuse (iléite terminale, maladie de Whipple, tuberculose), d'origine inflammatoire, traumatique, parasitaire ou tumorale (lymphome, ascite chyleuse 10 ou chylothorax).

La demande a ainsi pour objet les produits de nutrition thérapeutique contenant la composition telle que définie précédemment en association éventuelle avec un véhicule neutre convenant à l'administration orale, entérale ou intraveineuse.

La présente demande a également pour objet l'application à titre de médicament de la composition, objet de l'invention.

La nouvelle composition de l'invention constitue, en raison de ses propriétés, un médicament très utile dans le traitement des affections décrites plus haut. Elle peut être utilisée, en 20 outre, par exemple, dans des cas où l'on observe une mauvaise transformation de l'acide linoléique en ses dérivés supérieurs comme, par exemple, l'athérosclérose ou la sénescence, particulièrement la sénescence cérébrale, le diabète. La dose usuelle de la composition de l'invention, variable selon le sujet traité 25 et l'affection en cause peut être, par exemple, de 0,8 à 2 g par kilo de poids corporel par jour.

De façon préférentielle, on peut, par exemple, administrer une dose de composition de l'invention assurant par jour et par voie orale pour un adulte :

- 30 un apport de 0,5 à 5 g d'acide 8-linolénique, seul ou au sein d'une huile le renfermant ;
 - un apport de 45 g à 100 g de triglycérides à chaîne moyenne ;
 - un apport de 50 à 300 mg de tétrabutyrate de riboflavine ;
- un apport de 80 à 200 µg de palmitate de dibencozyle ou de pal-35 mitate de méthylcobalamine.

La présent demande a nfin pour obj t les c mpositi ns pharmaceutiqu s cont nant un médicament défini ci-dessus en ass ciati n éventu lle av c un véhicul n utr usu l convenant à l'administrati n oral, ntéral u intravein us.

40 Ces c mpositi na pharmaceutiques peuv nt a prés nt r sous

les formes couramment utilisées en médecine humaine, comme par exemple, les flacons, les bidons (la composition peut être une huile, une émulsion lipidique), les capsules ou les gélules.

Les exemples donnés ci-après illustrent l'invention sans 5 toutefois la limiter.

Exemple 1:

On a préparé la composition diététique à usage oral, de formule suivante :

•	-	Huile d'OENOTHERA BIENNIS	20	g
10	-	T.C.M. (Triglycérides à chaîne moyenne)	80	g
	-	Tétrabutyrate de riboflavine	5000	UI
	-	Vitamine E	150	mg
	-	Vitamine A	5000	UI
	_	Palmitate de dibencozyle	150	μg

15 * huile renfermant environ 8% d'acide & linolénique estérifié par le glycérol.

Exemple 2:

On a préparé la composition diététique à usage oral, de formule suivante :

20 - Huile d'OENOTHERA BIENNIS		20	g
- T.C.M. (Triglycérides à chaîne moyenne)		80	g
- Tétrabutyrate de riboflavine	5	000	UI
- Vitamine E	•••••	150	mg
- Vitamine A	5	000	UI
25 - Palmitate d'ascorbyle	••••	200	mg
- Palmitate de dibencozyle		150	μg.

REVENDICATIONS

- 1. Composition lipidique, telle que définie à la revendication 1 de la demande de brevet principal, comprenant deux constituants principaux, à savoir :
- A) une huile contenant naturellement de l'acide &-linoléni-
- 5 que, éventuellement enrichie en X-linolénique ou l'acide X-linolénique lui-même ou un ester de cet acide,
 - B) des triglycérides à chaîne moyenne, c'est-à-dire des esters de glycérol d'acides gras contenant de 6 à 12 atomes de carbone, ladite composition lipidique étant caractérisée en ce qu'elle
- 10 renferme, en outre, au moins un constituant vitaminique du groupe de la vitamine B_{12} .
 - 2. Composition lipidique selon la revendication 1, caractérisée en ce que le constituant vitaminique du groupe de la vitamine $B_{1,2}$ est apporté sous forme liposoluble, notamment sous for-
- 15 me de palmitate de dibencozyle ou de palmitate de méthylcobalamine.
- 3. Composition lipidique selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce qu'elle renferme, en outre, de la vitamine A, du tétrabutyrate de riboflavine, du palmitate d'ascorbyle, des anti-20 oxydants tels que la vitamine E.
 - 4. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à
 - 3, caractérisée en ce qu'elle a approximativement la composition suivante :
- - Tétrabutyrate de riboflavine 5000 UI

 - Vitamine A 5000 UI
 - Palmitate de dibencozyle 150 µg
- 30 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à
 - 3, caractérisée en ce qu'elle a approximativement la composition suivante :
- T.C.M. (Triglycérides à chaîne moyenne) 80 g
 35 Tétrabutyrate de riboflavine 5000 UI
- - Vitamine A 5000 UI
 - Palmitate d'ascorbyle 200 mg
 - Palmitate de dibencozyle 150 μg

- 6. Application de la composition selon quelconque des revendications 1 à 5, comme aliment ou supplément alimentaire répondant à des besoins spécifiques nutritionnels.
- 7. Produits de nutrition thérapeutique, contenant la composi-
- 5 tion selon l'une quelconque des revendications l à 5, en association éventuelle avec un véhicule neutre convenant à l'administration orale, entérale ou intraveineuse.
 - 8. Application à titre de médicament de la composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 10 9. Compositions pharmaceutiques contenant un médicament selon la revendication 8 en association éventuelle avec un véhicule neutre usuel convenant à l'administration orale, entérale ou intraveineuse.